



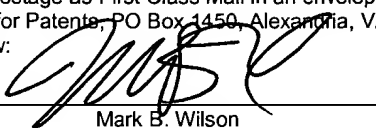
FULBRIGHT & JAWORSKI L.L.P.

A REGISTERED LIMITED LIABILITY PARTNERSHIP
600 CONGRESS AVENUE, SUITE 2400
AUSTIN, TEXAS 78701-3271
WWW.FULBRIGHT.COM

MARK B. WILSON
PARTNER
MBWILSON@FULBRIGHT.COM

DIRECT DIAL: (512) 536-3035
TELEPHONE: (512) 474-5201
FACSIMILE: (512) 536-4598

September 14, 2004

CERTIFICATE OF MAILING 37 C.F.R. 1.8	
I hereby certify that this correspondence is being deposited with the U.S. Postal Service with sufficient postage as First Class Mail in an envelope addressed to: Commissioner for Patents, PO Box 1450, Alexandria, VA 22313-1450, on the date below:	
September 14, 2004 Date	 Mark B. Wilson

Commissioner for Patents
P.O. Box 1450
Alexandria, VA 22313-1450

RE: *U.S. Patent Application No. 09/824,998 entitled "POLYMERIZABLE COMPOSITIONS FOR MAKING TRANSPARENT POLYMER SUBSTRATES, RESULTING POLYMER SUBSTRATES AND USES THEREOF IN OPTICS" – Richard et al.*
Our Ref. ESSR:039US *Client Ref. 621L US 3774*


Commissioner:

Enclosed for filing in the above-referenced patent application is:

1. Submission of Foreign Priority Document Pursuant to 37 C.F.R. § 1.55;
2. French Application No. 99/10031 filed August 2, 1999; and
3. A return postcard to acknowledge receipt of these materials. Please date stamp and mail this postcard.

Should any fees under 37 C.F.R. §§ 1.16 to 1.21 be required for any reason relating to the enclosed material, or should an overpayment be included herein, the Commissioner is hereby authorized to deduct or credit said fees from or to Fulbright & Jaworski Deposit Account No. 50-1212/ESSR:039US.

Respectfully submitted,


Mark B. Wilson
Reg. No. 37,259

MW:SF

25453712.1 / 10102019

THIS PAGE BLANK (USPTO)



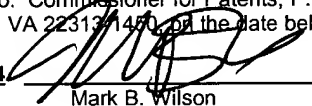
AP/1713
JW

PATENT

THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Title: POLYMERIZABLE COMPOSITIONS FOR MAKING
TRANSPARENT POLYMER SUBSTRATES, RESULTING
POLYMER SUBSTRATES, AND USES THEREOF IN
OPTICS

Appl. No.: 09/824,998
Applicant: Richard *et al.*
Filed: April 2, 2001
TC/A.U.: 1713
Examiner: T. Zalukaeva
Docket No.: ESSR:039US
Customer No.: 32425
Confirmation No. 1742

CERTIFICATE OF MAILING 37 C.F.R. § 1.8	
I hereby certify that this correspondence is being deposited with the U.S. Postal Service as First Class Mail in an envelope addressed to: Commissioner for Patents, P.O. Box 1450, Alexandria, VA 22313-1450, on the date below:	
September 14, 2004	
Date	Mark B. Wilson

SUBMISSION OF FOREIGN PRIORITY DOCUMENT PURSUANT TO 37 C.F.R. § 1.55

Commissioner for Patents
P.O. Box 1450
Alexandria, VA 22313-1450

Sir:

Applicants request that this application be given the benefit of the filing date of corresponding foreign application, French Application No. 99/10031 filed 2 August 1999. A certified copy of this French Application is provided with this document.

It is believed that no fee is due for filing this paper. However, should any fees under 37 C.F.R. §§ 1.16 to 1.21 be required for any reason relating to this document, consider this

THIS PAGE BLANK (USPTO)

paragraph such a request and authorization to withdraw the appropriate fee from Fulbright & Jaworski Deposit Account No. 50-1212/ESSR:039US.

Respectfully submitted,



Mark B. Wilson
Reg. No. 37,259
Attorney for Applicant

FULBRIGHT & JAWORSKI L.L.P.
600 Congress Avenue, Suite 2400
Austin, Texas 78701
(512) 536-3035
(512) 536-4598 (facsimile)

Date: September 14, 2004

THIS PAGE BLANK (USPTO)



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le 25 AOUT 2004

Pour le Directeur général de l'Institut
national de la propriété industrielle
Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

CERTIFIED COPY OF
PRIORITY DOCUMENT

THIS PAGE BLANK (USPTO)

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE

26 bis, rue de Saint Pétersbourg
75800 Paris Cedex 08
Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 93 59 30

Confirmation d'un dépôt par télécopie

Cet imprimé est à remplir à l'encre noire en lettres capitales

Réservé à l'INPI

DATE DE REMISE DES PIÈCES **2 AOUT 1999**
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL **9910031**
DÉPARTEMENT DE DÉPÔT **75 INPI PARIS**
DATE DE DÉPÔT **2 AOUT 99**

1 NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE
À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE

CABINET HARLE ET PHELIP
7, rue de Madrid - 75008 PARIS
75008 PARIS

n° du pouvoir permanent références du correspondant téléphone
B99/2415FR - AJC

2 DEMANDE Nature du titre de propriété industrielle

☒ brevet d'invention

☐ demande divisionnaire

☐ certificat d'utilité

☐ transformation d'une demande
de brevet européen

☒ demande initiale

☐ brevet d'invention

☐ certificat d'utilité n°

date

Établissement du rapport de recherche

☐ différé

☒ immédiat

Le demandeur, personne physique, requiert le paiement échelonné de la redevance

☐ oui

☐ non

Titre de l'invention (200 caractères maximum)

"Compositions polymérisables pour la fabrication de substrats polymères
transparents, substrats polymères transparents obtenus et leurs applications
dans l'optique."

3 DEMANDEUR (S) n° SIREN

code APE-NAF

Nom et prénoms (souligner le nom patronymique) ou dénomination

ESSILOR INTERNATIONAL - COMPAGNIE GENERALE D'OPTIQUE

Forme juridique

Société Anonyme

Nationalité (s) **française**

Adresse (s) complète (s)

147, rue de Paris - 94227 CHARENTON CEDEX

Pays

FRANCE

En cas d'insuffisance de place, poursuivre sur papier libre

4 INVENTEUR (S) Les inventeurs sont les demandeurs

☐ oui

☒ non

Si la réponse est non, fournir une désignation séparée

5 RÉDUCTION DU TAUX DES REDEVANCES

☐ requise pour la 1ère fois

☐ requise antérieurement au dépôt : joindre copie de la décision d'admission

6 DÉCLARATION DE PRIORITÉ OU REQUÊTE DU BÉNÉFICE DE LA DATE DE DÉPÔT D'UNE DEMANDE ANTÉRIEURE

pays d'origine

numéro

date de dépôt

nature de la demande

7 DIVISIONS

antérieures à la présente demande n°

date

n°

date

8 SIGNATURE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE

(nom et qualité du signataire)

A. CASALONGA
(bm 92-1044i)

Conseil en Propriété Industrielle

SIGNATURE DU PRÉPOSÉ À LA RÉCEPTION

SIGNATURE APRÈS ENREGISTREMENT DE LA DEMANDE À L'INPI

DÉSIGNATION DE L'INVENTEUR

(si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

DEPARTEMENT DES BREVETS

MD/SB-B99/2415FR

26bis, rue de Saint-Petersbourg

75800 Paris Cédex 08

Tél. : 01 53 04 53 04 - Télécopie : 01 42 93 59 30

N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL

9910031

TITRE DE L'INVENTION :

"Compositions polymérisables pour la fabrication de substrats polymères transparents, substrats polymères transparents obtenus et leurs applications dans l'optique."

LE(S) SOUSSIGNÉ(S)

Société anonyme dite : ESSILOR INTERNATIONAL -
COMPAGNIE GENERALE D'OPTIQUE

DÉSIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S) (indiquer nom, prénoms, adresse et souligner le nom patronymique) :

RICHARD Gilles
32 Rue Pasteur
77860 QUINCY VOISINS

PRIMEL Odile
16, Boulevard de la Libération
94300 VINCENNES

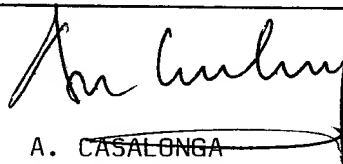
YEAN Leanirith
2, Rue des Lavandes
91160 LONGJUMEAU

NOTA : A titre exceptionnel, le nom de l'inventeur peut être suivi de celui de la société à laquelle il appartient (société d'appartenance) lorsque celle-ci est différente de la société déposante ou titulaire.

Date et signature (s) du (des) demandeur (s) ou du mandataire

Paris, le 2 Septembre 1999

BUREAU D.A. CASALONGA-JOSSE
8 AVENUE PERCIER
75008 PARIS



A. CASALONGA
(bm 92-1044i)
Conseil en Propriété Industrielle

Compositions polymérisables pour la fabrication de substrats polymères transparents, substrats polymères transparents obtenus et leurs applications dans l'optique

La présente invention se rapporte au domaine des compositions de monomères polymérisables qui, après polymérisation, fournissent des substrats polymères transparents et à leur utilisation pour la fabrication de lentilles optiques, en particulier ophtalmiques.

5 Les lentilles optiques à usage ophtalmique en matériau polymère organique sont connues et utilisées depuis de nombreuses années.

Un des matériaux les plus répandus est obtenu par polymérisation de compositions renfermant du diallyl carbonate de diéthylène glycol (ci-après désigné par CAD) .

10 Ce monomère de base est disponible commercialement, par exemple, sous la marque CR39®.

Un exemple de lentille ophtalmique commercialisée dans un matériau de ce type est la lentille ORMA®.

15 Ce matériau présente intrinsèquement de bonnes propriétés mécaniques, en particulier de résistance aux chocs et de résistance à l'abrasion ainsi qu'une bonne résistance aux solvants organiques.

Ce matériau peut aussi être aisément coloré à la demande du client.

20 L'un des inconvénients liés à l'utilisation du CAD est le fait que la polymérisation de ce monomère s'effectue essentiellement par voie thermique, selon des cycles de chauffage particulièrement longs (plusieurs heures, voir plusieurs jours).

25 Il serait donc souhaitable de réduire la durée de ces cycles de polymérisation afin, entre autres, de pouvoir répondre dans les plus

brefs délais à la demande des clients, de limiter l'immobilisation des moules servant à la production des lentilles et de réduire les coûts de fabrication.

5 Par ailleurs, bien que donnant généralement satisfaction, il est également souhaitable de fournir des matériaux présentant des propriétés intrinsèques améliorées par rapport aux matériaux issus du CAD.

Différents types de matériaux ont déjà été proposés dans l'art antérieur.

10 Le brevet US-A-4,138,538 décrit des compositions de monomères allyliques tels que le CAD, renfermant un monomère méthacrylique tel qu'un polyéthylène glycol di(méth)acrylate.

Ce monomère méthacrylique peut être utilisé à raison de 20 à 70% en poids du mélange polymérisable.

15 Le mélange est photopolymérisé, préférentiellement à basse température, puis un traitement thermique est effectué.

Le brevet US-A-4,650,845 décrit des compositions de monomères comprenant:

20 0 à 100 parties en poids d'un premier composant qui est un monomère uréthane poly(méth)acrylate, et 100 à 0 parties en poids d'un second composant qui est une composition comprenant:

A) de 30 à 60% en poids d'un monomère polyacrylate,

B) de 20 à 70% en poids d'un modificateur du retrait lors de la polymérisation, et

25 C) de 0 à 30% en poids d'un monomère diluant.

Les compositions sont préférentiellement photopolymérisées.

30 En pratique, les compositions décrites conduisent généralement à des polymères hautement réticulés du fait de la présence de monomères comportant de nombreux groupements fonctionnels.

Les compositions renferment généralement des monomères comportant au moins 4 groupements (méth)acrylates; en outre, le brevet ne vise pas particulièrement des compositions renfermant des monomères à haut nombre d'Abbe.

35 Le brevet US-A-4,912,185 décrit des compositions de

monomères polymérisables, pour la fabrication de lentilles ophtalmiques ou de vidéo disques, comprenant au moins un monomère acrylate ou méthacrylate de polyoxyalkylène glycol, au moins un agent de réticulation comportant plusieurs fonctions insaturées et au moins
5 un monomère uréthane possédant de 2 à 6 groupements terminaux méthacryliques.

En pratique, l'agent de réticulation cité ci-dessus comporte 3 à 4 groupements fonctionnels vinylique, acrylique ou méthacrylique.

De telles compositions sont préférentiellement durcies par
10 polymérisation mixte UV/thermique.

Le brevet EP-A-453149 décrit des compositions renfermant un monomère di(méth)acrylate de polyoxyalkylèneglycol; un monomère contenant un motif bisphénol-A et conduisant, par homopolymérisation, à un polymère d'indice de réfraction supérieur à
15 1,55 et un monomère uréthane ayant de 2 à 6 groupes terminaux (méth)acryliques.

La polymérisation est préférentiellement mixte UV/thermique.

Aucun de ces deux documents ne vise expressément
20 l'incorporation de monomères à haut nombre d'Abbe et en particulier de monomères cycliques monofonctionnels à haut nombre d'Abbe.

Le brevet US-A-5,183,870 décrit des compositions comprenant de 10 à 60 % en poids d'un polybutylèneglycoldi(méth)acrylate, de 20 à 80% en poids d'un
25 uréthane poly(méth)acrylate, de 5 à 60 % en poids d'un monomère mono(méth)acrylate spécifique et de 0 à 60 % en poids d'un composé ayant au moins une double liaison polymérisable.

Selon le brevet US-A-5,183,870, le choix du polybutylène glycol di(méth)acrylate est essentiel pour aboutir à un bon compromis
30 entre les propriétés de résistance aux chocs et une faible absorption d'eau.

L'exemple comparatif 7 décrit une composition renfermant un polyéthylène glycol di(méth)acrylate, un uréthane diméthacrylate et un méthacrylate de tricyclo[5.2.1.0^{2,6}]décane-8-yl .

35 Le polymère issu de cette composition présente un taux

d'absorption d'eau élevé de 3,6%.

Le brevet US-A-5,880,171 décrit des compositions photopolymérisables renfermant :

5 de 20 à 90%, et préférentiellement au moins 50% en poids d'un oligomère uréthane, époxy ou polyester dont les terminaisons sont des (méth)acrylates et 5 à 80% en poids d'un diluant optionnel qui est un ester de diol hydrocarboné terminé par des groupements (méth)acrylate et/ou un tri, tétra ou poly(méth)acrylate.

10 Ce brevet n'envisage pas expressément l'utilisation de monomères monofonctionnels à haut nombre d'Abbe.

Le brevet US-A-5,566,027 décrit des compositions photopolymérisables comprenant de 25 à 45% d'un oligomère polyester uréthane comportant une pluralité de groupements (méth)acryliques reliés à l'oligomère polyester via un groupement uréthane et ayant un poids moléculaire d'au moins 700, de 31 à 70% en poids d'un (méth)acrylate polyfonctionnel ayant un poids moléculaire moyen de moins de 700, et de 5 à 55% en poids d'un (méth)acrylate monofonctionnel.

20 Cette composition est utilisée en vernis appliqué sur des lentilles ophtalmiques.

Il n'est pas envisagé de réaliser le corps de la lentille à partir d'une composition de ce type.

25 Comme on le voit donc, de nombreuses compositions polymérisables conduisant à des matériaux d'indice de réfraction de l'ordre de 1,5 ont été proposées dans l'art antérieur, sans toutefois donner totale satisfaction pour l'obtention de substrats polymères transparents, utilisables dans le domaine optique.

30 Un premier objet de la présente invention est donc de fournir de nouvelles compositions de monomères polymérisables conduisant à des substrats polymères transparents susceptibles d'être substitués à des polymères à base de CAD, c'est à dire possédant des propriétés globalement similaires à celles du CAD, et de préférence améliorées.

35 En particulier, les substrats optiques doivent posséder l'ensemble des caractéristiques suivantes :

- une transparence élevée (transmission généralement supérieure à 85%, et de préférence supérieure ou égale à 90%), avec une absence ou éventuellement une très faible diffusion de la lumière,

- une faible densité inférieure à 1,4, de préférence inférieure à 1,3 et mieux encore inférieure à 1,2.

- un indice de réfraction compris entre 1,48 et 1,52,

- un nombre d'Abbe élevé, supérieur ou égal à 40, de préférence supérieur ou égal à 45 et mieux encore supérieur ou égal à 50, afin d'éviter des aberrations chromatiques,

- une absence de couleur après polymérisation, en particulier un faible indice de jaune et une absence de jaunissement au cours du temps,

- une bonne résistance aux chocs (en particulier le verre non revêtu doit de préférence passer avec succès le test FDA de chute de billes),

- une bonne résistance à l'action des contraintes statiques,

- une bonne résistance à l'abrasion,

- une bonne aptitude aux traitements divers (dépôt de revêtements durs, anti-reflets, primaires anti-chocs,..), et en particulier une bonne aptitude à la coloration,

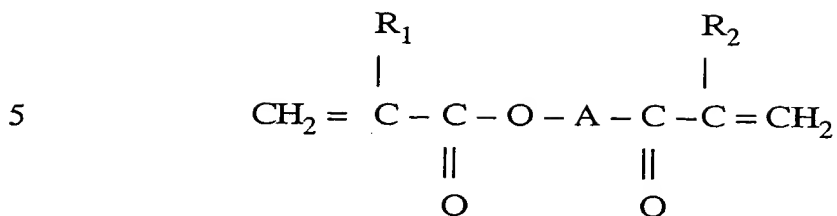
- une bonne aptitude aux traitements de surfaçage et de débordage, sans que la géométrie globale du verre soit altérée au cours de ces opérations,

- un faible taux d'absorption d'eau.

Un second objet de l'invention est de fournir des compositions qui puissent être aisément et rapidement polymérisées, en particulier qu'elles puissent être polymérisées par des techniques de photopolymérisation ou des techniques mixtes de photopolymérisation et de polymérisation thermique permettant de réduire les temps de cycle de fabrication des lentilles.

La composition de monomères polymérisables selon l'invention comprend:

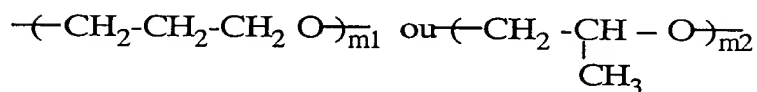
- 35 à 70 parties en poids d'un ou plusieurs monomères (I) de formule:



dans laquelle

R_1 et R_2 représentent H ou CH_3 ,

A représente un radical divalent de formule



$m1$ et $m2$ sont chacun un entier variant de 4 à 20,

- 5 à 50 parties en poids d'un monomère (II) comprenant au moins un motif uréthane et au moins deux fonctions (méth)acrylate, et

- 5-40 parties en poids d'un monomère (III) à haut nombre d'Abbe et comprenant une ou plusieurs fonction(s) méthacrylate, le total des monomères (I), (II) et (III) représentant 100 parties en poids.

Le premier constituant important des compositions selon l'invention est le (ou les) monomère(s) (I) répondant à la formule ci-dessus.

Plus précisément, il s'agit d'esters (méth)acrylique de polypropylène glycol comportant un radical central A, linéaire ou ramifié, tel que défini ci-dessus.

Le monomère ou les monomères (I) du premier constituant sont des monomères de longueurs de chaîne relativement élevées, c'est-à-dire que le nombre d'unités polypropylèneglycol présentes dans le radical A doit être, égal ou supérieur à 4 et préférentiellement compris pour chacun des monomères (I) entre 4 et 20.

Lorsque plusieurs monomères (I) sont utilisés en mélange, on peut définir une valeur moyenne:

$$\bar{m} = \frac{\sum_{m=4}^{20} X_m \cdot m}{\sum_{m=4}^{20} X_m}$$

dans laquelle X_m est le ratio en poids de monomère (I) pour lequel A comporte m motifs polypropylèneglycol dans sa chaîne par rapport au poids total des monomères de formule (I) du mélange.

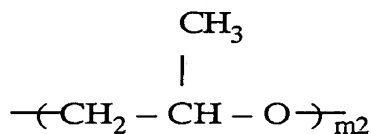
Lorsque l'on utilise, comme premier constituant de l'invention, des produits commerciaux qui sont déjà des mélanges de monomère, on accède facilement à cette valeur \bar{m} en effectuant une analyse par HPLC du mélange et en calculant le rapport

$$X_m = \frac{S_m}{S_{\text{total}}}$$

où S_m représente la surface du pic correspondant au monomère (I) comportant m motif propylène glycol dans le radical divalent A, et S total représente la surface totale de tous les pics correspondant aux monomères (I) pour lesquels m varie de 4 à 20.

Selon l'invention, on utilise préférentiellement des mélanges de plusieurs monomères (I) pour lesquels la valeur moyenne \bar{m} telle que définie ci-dessus varie entre 5 et 9, préférentiellement entre 6 et 7.

De préférence encore, les monomères (I) possèdent une structure ramifiée, c'est-à-dire que le radical divalent A représente



m_2 ayant la signification indiquée précédemment.

Les compositions selon l'invention comprennent de 35 à 70 parties en poids de monomère (I), le poids total des monomères (I), (II) et (III) représentant 100 parties en poids.

De préférence, la composition comprend 40 à 60 parties en poids de monomère (I), dans la formule duquel m_1 et m_2 sont des entiers de 5 à 10.

Les monomères (I) sont disponibles commercialement auprès de la société Cray Valley sous la dénomination commerciale CD6440P

auprès de la société SHIN NAKAMURA sous la dénomination commercial 9PG et auprès de la société UCB sous la dénomination commercial PPG 400.

5 Le CD6440P est un mélange de plusieurs monomères (I) dont le motif central est

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ | \\ \text{-(CH}_2\text{-CH-O-)}_{m_2} \end{array}$$
 10 3 à 10 selon les ratios massiques suivants :

	$m_2 = 3$	2 %
	$m_2 = 4$	8 %
	$m_2 = 5$	14 %
	$m_2 = 6$	20 %
15	$m_2 = 7$	27 %
	$m_2 = 8$	19 %
	$m_2 = 9$	9 %
	$m_2 = 10$	1 %

avec une valeur moyenne $\bar{m}_2 = 6,6$.

20 D'une manière générale le premier constituant apporte de la souplesse et de la flexibilité au réseau polymérique constituant le substrat final, tout en permettant d'obtenir un faible taux de reprise en eau.

25 Le second constituant des compositions selon l'invention est un monomère (II) comportant au moins un motif uréthane et au moins deux fonctions méthacrylates.

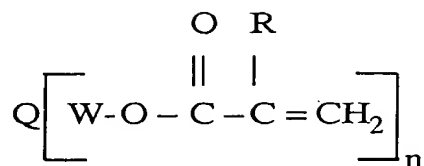
On utilise préférentiellement deux familles de monomères (II) à motifs uréthanes.

30 La première famille est constituée par les oligomères uréthanes di(méth)acrylates, et préférentiellement, ceux qui sont des polyesters aliphatiques.

Des exemples de tels composés sont les oligomères uréthane di(méth) acrylates de la société Cray Valley, en particulier le produit connu sous la dénomination commerciale CN964 ®.

35 La deuxième famille est composée par les monomères (II)

ayant pour formule:



dans laquelle Q est un radical de valence n, à structure linéaire, ramifiée ou cyclique, renfermant aux moins deux motifs de formule $-\text{C}-\text{NR}'-$,



W est un radical alkyle divalent, de structure linéaire ou ramifiée, de 1 à 5 atomes de carbone.

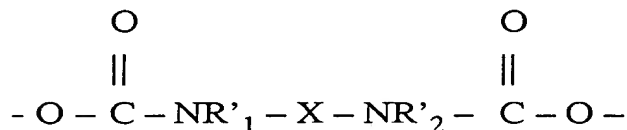
n varie de 2 à 4,

R représente H ou CH_3 , et

R' représente H ou un lien valentiel.

Préférentiellement, W représente le radical $-\text{CH}_2\text{CH}_2-$.

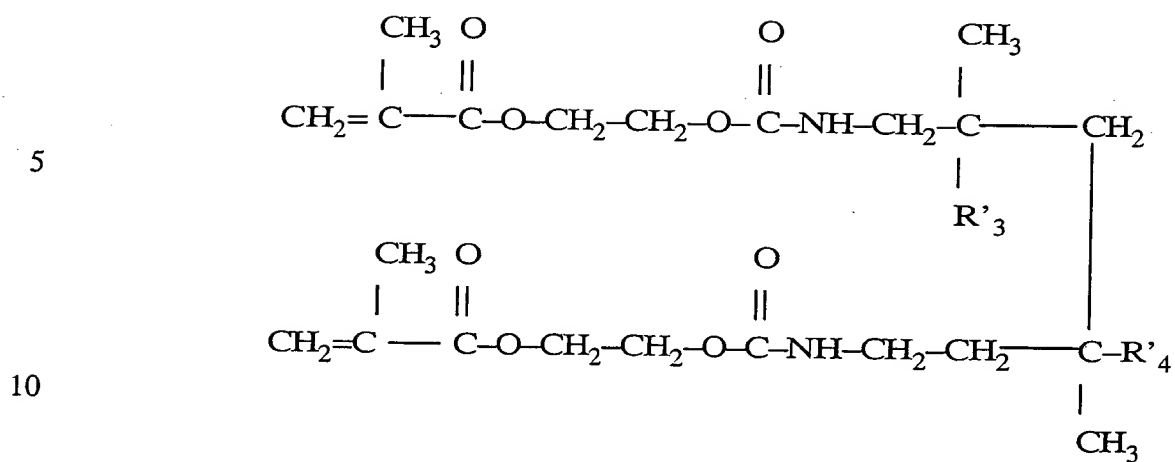
Préférentiellement, le radical Q est un radical divalent de formule :



dans laquelle X représente une chaîne alkyle divalente linéaire ou ramifiée de 1 à 15 atomes de carbone, préférentiellement de 8 à 12 atomes de carbone.

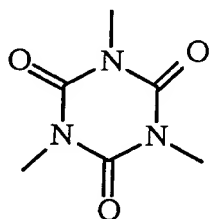
R'₁ et R'₂ désignent indépendamment l'un de l'autre H ou CH_3 .

Un monomère de ce type est disponible commercialement sous le nom commercial PLEX 6661-0 et a pour formule:

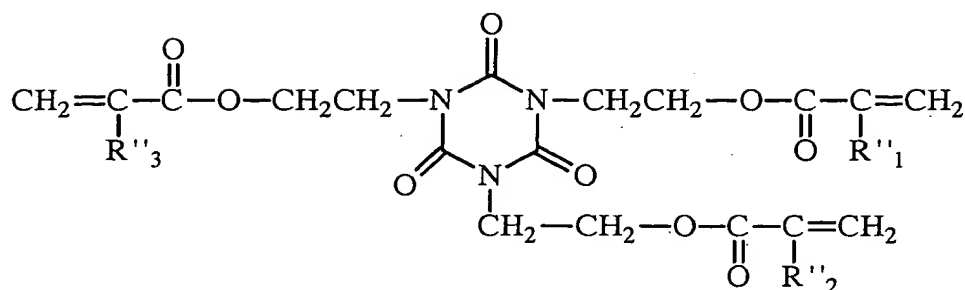


dans laquelle R'_3 et R'_4 désignent, indépendamment l'un de l'autre H ou CH_3 .

Parmi la seconde famille de monomères (II), d'autres monomères préférés sont ceux dans la formule desquels Q désigne un radical trivalent de formule



Des monomères de ce type disponibles commercialement ont pour formule



dans laquelle R''_1 , R''_2 et R''_3 représentent, indépendamment les uns des autres H ou CH_3 .

Le monomère de formule ci-dessus dans laquelle R''₁, R''₂ et R''₃ désignent chacun un groupement méthyle est disponible auprès de la société Cray valley sous la dénomination commerciale SR290.

Le monomère de formule ci-dessus dans laquelle R''₁, R''₂, R''₃ désignent chacun un atome d'hydrogène est disponible auprès de la société Cray Valley sous la dénomination commerciale SR368.

D'une manière générale, on choisit préférentiellement les monomères de type (II) qui augmentent la température de transition vitreuse du polymère final.

Le monomère (II) est présent dans une proportion de 5 à 50 parties en poids, préférentiellement 30 à 50 et mieux encore 30 à 40 parties en poids par rapport au poids total des monomères (I), (II) et (III).

Comme monomères (II) disponibles dans le commerce on peut citer:

1.uréthannes diacrylates aliphatiques

-CN934, 964, 965, 963, 966, 967, 981 de la société CRAY VALLEY:

-Ebecryl 230, 244, 245, 270, 284, 285, 4830, 4835, 8800 de la société UCB.

2.uréthannes diacrylates aromatiques

-CN970, 972, 973 et 976 (CRAY VALLEY)

- Ebecryl 210, 215 et 4244 (UCB).

3. uréthannes acrylates de fonctionnalité > 2

-Triacrylates: CN920, 922, 923, 924 et 929 (CRAY VALLEY)

Ebecryl 204, 205, 254, 264 et 265 (UCB)

-Tétracrylates: CN925, 945, 923 et 995 (CRAY VALLEY)
U4HA (SHINNAKAMURA)

-Hexaacrylates: CN975 (CRAY VALLEY)

Ebecryl 220, 1290, 2220, 5129 (UCB)

U6HA (SHINNAKAMURA)

4. uréthannes méthacrylates aliphatiques

-PLEX66610 (ROHM)

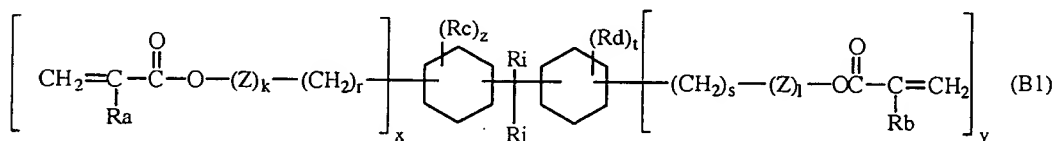
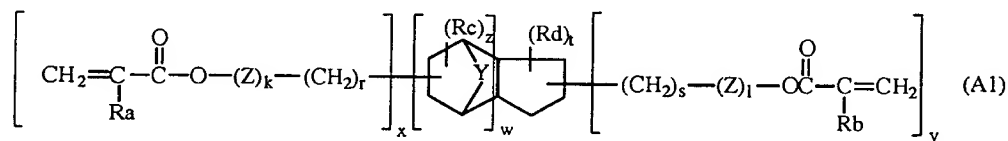
-U4H (Méthacrylate tétrafonctionnel de SHINNAKAMURA)

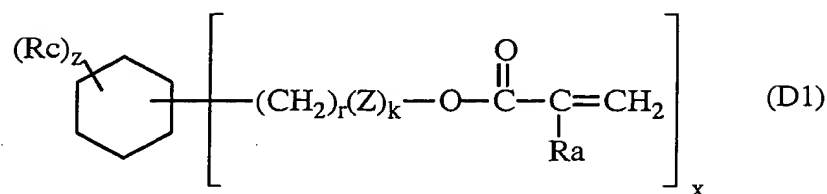
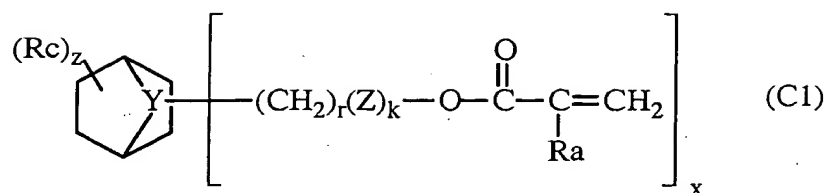
Le troisième constituant essentiel des compositions de monomères polymérisables selon l'invention est un monomère (III) à haut nombre d'Abbe et comprenant une ou plusieurs fonctions (méth)acrylate.

Par monomère à haut nombre d'Abbe, il faut comprendre un monomère susceptible d'engendrer, par homopolymérisation, un polymère transparent à haut nombre d'Abbe, c'est à dire d'au moins 50, et de préférence d'au moins 55.

De préférence, le monomère à haut nombre d'Abbe comprend au moins un radical cyclique ou polycyclique hydrocarboné non aromatique.

Le monomère (III) est choisi préférentiellement parmi l'un au moins des monomères de formule suivante :

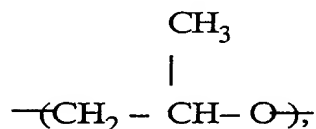




Formules dans lesquelles :

Y est un radical divalent choisi parmi - O - , - CH₂ - ,
- C (CH₃)₂ - , - C (H) (CH₃) - ,

Z est un radical divalent choisi parmi - (CH₂)_p - O - ,
p étant un entier de 1 à 4, et



R_a, R_b représentent H ou CH₃,

R_c, R_d représentent, indépendamment l'un de l'autre, un
radical alkyle linéaire ou ramifié de 1 à 6 atomes de carbone,

R_i, R_j représentent, indépendamment l'un de l'autre, un
radical alkyle linéaire ou ramifié de 1 à 10 atomes de carbone,

w est un entier de 1 à 3,

x est un entier de 0 à 3,

y est un entier de 0 à 3,

à la condition que x + y ≥ 1,

k est un entier de 0 à 6,

l est un entier de 0 à 6,

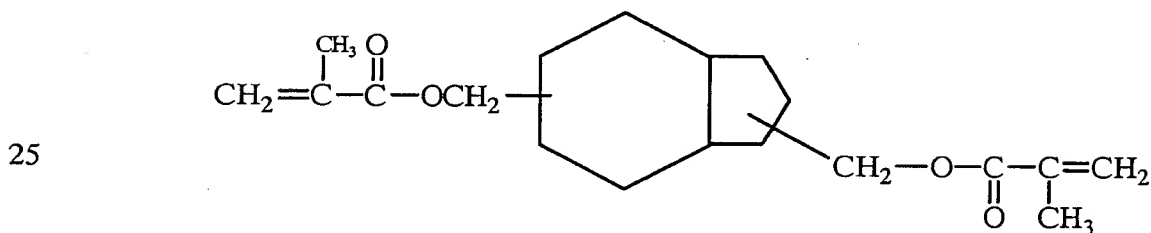
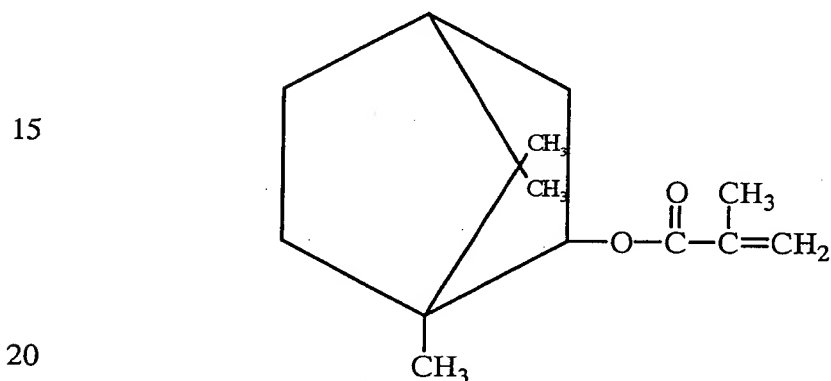
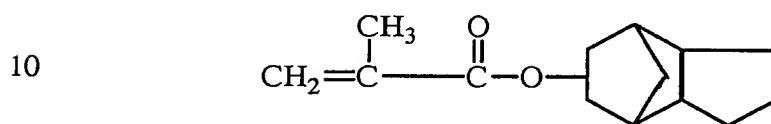
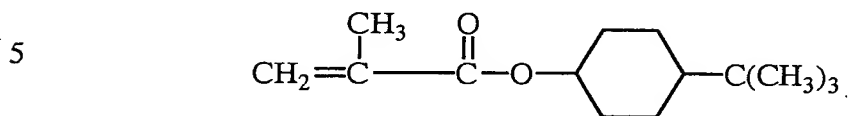
r est un entier de 0 à 6

s est un entier de 0 à 6,

z est un entier de 0 à 3, et

t est un entier de 0 à 3.

Les monomères (III) particulièrement préférés sont choisis parmi les monomères de formule



30 Le monomère (III) est utilisé dans les compositions de l'invention dans un ratio de 5 à 40 parties en poids, préférentiellement 10 à 30 parties en poids par rapport au poids total des monomères (I), (II) et (III).

35 Les compositions de monomères selon l'invention peuvent comprendre d'autres monomères (IV) polymérisables différents des

monomères (I), (II) et (III), qui peuvent s'intégrer au réseau final obtenu, en particulier des monomères polymérisables par voie radicalaire.

5 Ces monomères permettent d'ajuster les propriétés des substrats transparents obtenus.

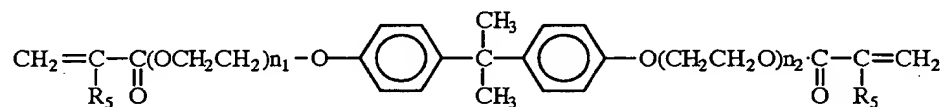
Ces monomères peuvent être présents dans les compositions de l'invention dans une proportion de 0 à 40% en poids, de préférence 0 à 20% par rapport au poids total des monomères (I), (II) et (III).

10 Parmi ces monomères (IV) on peut citer:

les alkyl (méth)acrylates tels que le méthyl (méth)acrylate et l'éthyl (méth)acrylate, les cycloalkyl (méth)acrylates tels que le cyclohexyl (méth)acrylate et le dicyclopentyl (méth)acrylate, le phényl (méth)acrylate, le benzyl (méth)acrylate, les naphtyl (méth)acrylates, 15 les phénoxyalkyl (méth)acrylates tels que le phénoxyéthyl (méth)acrylate et le phénoxybutyl (méth)acrylate, les alkylèneglycol di(méth)acrylates tels que l'éthylèneglycol di(méth)acrylate et le propylèneglycol di(méth)acrylate, les polyalkylèneglycol di(méth)acrylates différents des monomères (I) tels que les 20 polyéthylèneglycol di(méth)acrylates et les polybutylèneglycol di(méth)acrylates, le néopentylglycol di(méth)acrylate et les dérivés de bisphénol-A di(méth)acrylates.

Parmi les composés de bisphénol-A di(méth)acrylates, on peut citer les composés de formule :

25



30 dans lesquelles R_5 représente H ou CH_3 et $n_1 + n_2$ a une valeur moyenne de 0 à 40.

Des composés préférés répondant à la formule ci-dessus sont ceux pour lesquels $\text{R}_5 = \text{CH}_3$ et $\overline{n_1 + n_2} = 2,6$ (EBADMA), $\overline{n_1 + n_2} = 4$ (DBADMA), $\overline{n_1 + n_2} = 10$ (OBADMA) et $\overline{n_1 + n_2} = 30$.

35 Le monomère (IV) peut être un monomère ou un mélange de

monomères répondant à la formule (I) et pour laquelle m_1 ou m_2 est un entier inférieur à 4. Cependant, de préférence, dans ce cas, la quantité de monomères (IV) est telle que la valeur moyenne :

$$\overline{m} = \frac{\sum_{m=1}^{20} X_m \cdot m}{m=1}$$

est au moins égale à 4 et de préférence au moins égale à 5.

Le monomère (IV) est de préférence tel que son homopolymère possède un indice de réfraction inférieur ou égal à 1,54.

En général, ces autres monomères (IV) représentent 0 à 40% en poids, de préférence 0 à 20%, mieux 0 à 10% en poids par rapport au poids total de monomères (I), (II) et (III), dans la composition.

Les compositions selon l'invention comprennent également un système d'amorçage de la polymérisation. Le système d'amorçage de polymérisation peut comporter un ou plusieurs agents d'amorçage de polymérisation thermique, ou photochimique ou encore un mélange d'agents d'amorçage de polymérisation thermique et photochimique. Ces agents d'amorçage sont bien connus dans la technique et on peut utiliser tout agent d'amorçage classique. Parmi les agents d'amorçage de polymérisation thermique utilisables dans la présente invention, on peut citer les peroxydes tels que le peroxyde de benzoyle, le peroxydicarbonate de cyclohexyle, et le peroxydicarbonate d'isopropyle.

Parmi les photoamorceurs, on peut citer en particulier l'oxyde de 2,4,6-triméthylbenzoyldiphénylphosphine, la 1-hydroxycyclohexylephénylcétone, la 2,2-diméthoxy 1,2-diphényléthane 1-one, et les alkyles benzoyl éthers.

En général, les agents d'amorçage sont utilisés en proportion de 0,01 à 5 % en poids par rapport au poids total des monomères polymérisables contenus dans la composition.

Les compositions polymérisables selon l'invention peuvent également comporter des additifs classiquement utilisés dans des compositions polymérisables pour le moulage d'article d'optique ou ophtalmiques, en particulier des verres de lunettes et des lentilles,

dans des proportions classiques, à savoir des inhibiteurs, des colorants, des absorbeurs UV, des parfums, des déodorants, des antioxydants, des agents anti-jaunissement et des composés photochromiques.

5 Les compositions monomères de l'invention ont en général une viscosité égale ou inférieure à 0,3 Pa.s, et de préférence inférieur à 0,2 Pa.s.

10 Les compositions selon l'invention peuvent être polymérisées par voie thermique, par voie photochimique ou par une combinaison de ces deux procédés.

La présente invention va maintenant être décrite de façon plus détaillée dans les exemples qui suivent. Dans ces exemples, sauf indication contraire, tous les pourcentages et parties sont exprimés en poids.

15

Exemples 1 à 17

1) Préparation des compositions

On a préparé les compositions polymérisables du tableau I ci-après, selon le procédé suivant :

20 Les différents composants des compositions sont pesés dans une pièce à éclairage contrôlé, dans des flacons en verre fumé.

Le CD6440P, monomère (I), et les comonomères (II) et (III) ainsi qu'un photoamorceur et un absorbeur UV sont mélangés par agitation soutenue pendant quelques minutes. Un amorceur thermique stocké à basse température, est ajouté en dernière étape (pour des raisons de stabilité).

25

2) Processus de coulée

30 Les compositions préparées comme indiquées ci-dessus sont coulées dans des moules constitués de deux parties de moule en verre minéral préalablement nettoyées à la soude, assemblées parallèlement par un ruban adhésif Barnier et distantes de 2 mm. La coulée s'opère de la manière suivante :

- Prélèvement de la composition à l'aide d'une seringue stérile (20ml)

35

- Désassemblage partiel du ruban adhésif pour créer une

ouverture

- Insertion de l'embout de la seringue par l'ouverture
- Injection de la composition dans le moule
- Repositionnement du ruban adhésif pour fermeture étanche

5 du moule.

3) Prépolymérisation photochimique

Les moules remplis sont placés dans un four de polymérisation photochimique constitué de deux lampes U.V. PRIMA[®] (lampes mercure) positionnées de part et d'autre à égale distance des moules et chaque moule reçoit de la part de chaque lampe un éclairage d'environ :

- 40mW/cm²
- 125mW/cm²

Des mesures infrarouge permettent de suivre la conversion des doubles liaisons (méth)acryliques en fonction du temps d'irradiation U.V.

4) Polymérisation thermique et recuit

Après polymérisation, le ruban adhésif est enlevé et l'assemblage mis en étuve à 100°C durant deux heures pour achever la polymérisation ; les verres sont ensuite démoulés puis contrôlés à la lampe à arc. Un ultime recuit permet de parfaire la polymérisation et de relaxer les contraintes résiduelles du substrat obtenu.

Les caractéristiques des substrats obtenus figurent dans le tableau II.

25 L'indice de jaune Y_i a été mesuré selon la norme ASTM D 1925.

Mesure de la colorabilité (% Tv red)

La mesure donnée est la valeur de la transmission mesurée dans le visible d'un verre de 2 mm d'épaisseur centre coloré par trempage dans un bain aqueux à 94°C dans lequel est dispersé un pigment rouge "disperse Red 13" de la société Eastman Kodak.

La mesure de la T_g est effectuée par DMA (Analyse mécanique dynamique) sur une éprouvette de 5,2 cm x 1 cm x 2 mm (épaisseur) plane.

35 L'essai est effectué en flexion 3 points.

Tg correspond au maximum du rapport.

$$\frac{E'' \text{ (module de perte)}}{E' \text{ (module de conservation)}}$$

5

10

15

20

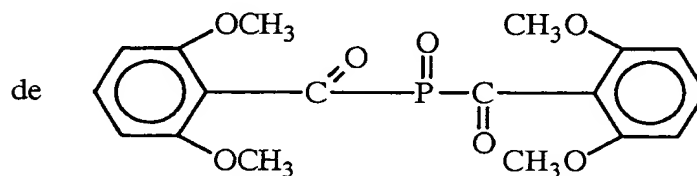
25

30

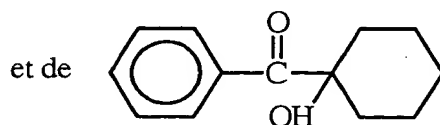
35

- CD6440P = Polypropylèneglycol 400 diméthacrylate de la société
CRAY VALLEY
- 5 PLEX® = PLEX 6661-0 (diméthacrylate de diuréthane) de la
société RÖHM
- SR290® = isocyanurate de tri[éthyl méthacrylate] de la société
CRAY VALLEY
- 10 SR368® = isocyanurate de tri[éthylacrylate] de la société CRAY
VALLEY
- FA513A = Tricyclodécanyl acrylate de la société FRANCRYL
- FA513M = Tricyclodécanyl méthacrylate de la société FRANCRYL
- tBCHMa = Tertibutyl méthacrylate de la société RÖHM
- DCP = Tricyclodécane diméthanol diméthacrylate
- 15 SR423® = Méthacrylate d'isobornyle de la société CRAY VALLEY
- iBMa = Méthacrylate d'isobornyle (RÖHM)
- tBPEH = tertibutyl peroxy-2-éthylhexanoate
- M₃CHMa = triméthylcyclohexyl méthacrylate
- UV5411 = 2-(2'-hydroxy-5'-t-octylphényl)benzotriazole de la
société American Cyanamid
- 20 CGI1850 = photoamorceur de la société CIBA GEIGY
constitué d'un mélange (dans un ratio massique de 50/50)

25



30



35

TABLEAU 2

Exemples	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17
n_e	1,496	1,499	1,495	1,499	1,501	1,503	1,499	1,500	1,497	1,501	1,502	1,504	1,496	1,504	1,505	1,502	1,502
v_e	56	56	57	56	55	54	56	57	55	55	55	56	56	55	55	55	55
d	1,12	1,13	1,12	1,13	1,13	1,15	1,14	1,14	1,13	1,15	1,14	1,135	1,11	1,15	1,14	1,14	1,13
Yl (2 mm)	1,6	1,8	1,7	2,1	1,1	1,9	1,2	1,4	1,5	1,2	1,0	1,5	1,5	1,2	1,5	1,4	1,4
%Tv red	51	50	54	53	55	50	36	40	38	38	40	50	52	46	45	46	43
Tg (°C)	96	96	96	100	108	100	82	88	90	93	82			93	100	100	88
E'25°C (MPa)	1730	2000	1950	1930	2200	2000	1780	1670	1700	1650	1720			1940	1500	1490	1540
E'100°C (MPa)	103	118	100	125	220	200	62	80	75	145	80			300	420	360	300

n_e = indice de réfraction
 v_e = nombre d'Abbe
 d = densité
 Y_i = indice de jaune
 E'_{25} } = modules élastiques à 25°C et 100°C respectivement
 E'_{100} }

Les viscosités sont déterminées sur des échantillons de 250ml à 25°C au moyen d'un viscosimètre BROOKFIELD modèle DV2 à des vitesses de cisaillement variant de 6 à 60 tours / minute (mobile No. 61 ou No. 62). On a utilisé le mobile No. 61 à une vitesse de cisaillement de 12 tours / minute.

Les indices de réfraction ($\lambda = 546$ nm) et les nombres d'Abbe ont été déterminés à 25°C au moyen d'un réfractomètre BELLINGHAM-STANLEY LIMITED ABBE 60/TR en utilisant différentes lampes (sodium, mercure et cadmium) comme sources lumineuses.

Les analyses DMA ont été effectuées avec un appareil Rhéometrics Solid Analyser RSA II sur des éprouvettes 52 x 10 x 2 mm, à fréquence 1 Hz et sur une gamme de température de -50°C à 170°C à 2°C / minute.

Essai de résistance aux chocs

On a effectué un essai de résistance aux chocs sur les lentilles ophtalmiques des exemples 2 et 5 présentant respectivement des épaisseurs au centre de 1,09 mm et 1,01 mm et de puissance -2 dioptries, par chute de billes d'énergie cinétique croissante au centre des lentilles jusqu'à rupture ou étoilement de la lentille et on détermine l'énergie moyenne de rupture.

Les résultats obtenus sont les suivants :

Lentille de l'exemple 2 : 3400 mJ \pm 1800

Lentille de l'exemple 5 : 3800 mJ \pm 1600.

On a également soumis 20 lentilles ophtalmiques selon l'exemple 1 d'épaisseur au centre de 1,01 mm \pm 0,07 mm et de puissance -2 dioptries à l'essai de résistance aux chocs précédent.

L'énergie moyenne de rupture est de $3430 \text{ mJ} \pm 1250$.

Essai d'absorption d'eau

On a pesé un verre de l'exemple 1 et un verre de l'exemple 6, séchés en étuve, puis plongé les verres dans de l'eau à 90°C pendant 30 minutes. On a retiré les verres, on les a essuyés et pesés à nouveau.

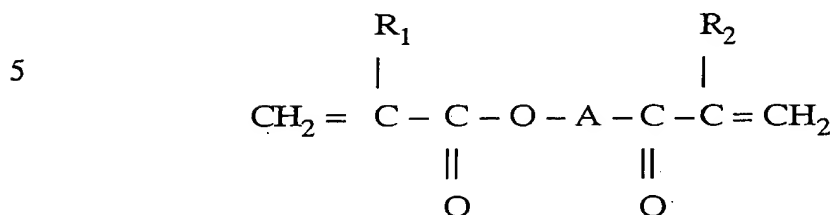
On a calculé le taux d'absorption d'eau :

$$T_{\text{eau}} = \frac{\text{Poids après traitement eau} - \text{Poids initial}}{\text{Poids initial}} \times 100$$

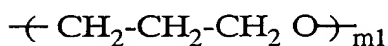
On a trouvé respectivement des valeurs de 0,58 et de 0,75% pour les verres des exemples 1 et 6.

REVENDICATIONS

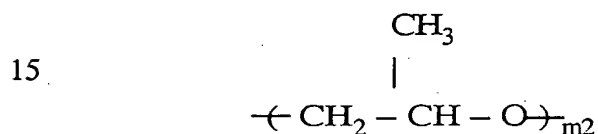
1. Composition de monomères polymérisables comprenant :
 - 35 à 70 parties en poids d'un ou plusieurs monomères (I) de
 formule :



dans laquelle
 R_1 et R_2 représentent H ou CH_3 ,
 A représente un radical divalent de formule



ou

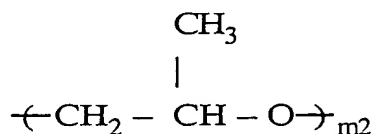


m_1 et m_2 sont chacun un entier variant de 4 à 20,

- 5 à 50 parties en poids d'un monomère (II) comprenant au moins un motif uréthane et au moins deux fonctions (méth)acrylate.

- 5-40 parties en poids d'un monomère (III) à haut nombre d'Abbe et comprenant une ou plusieurs fonction(s) méthacrylate, le total des monomères (I), (II) et (III) représentant 100 parties en poids.

2. Composition selon la revendication 1 caractérisée en ce que, dans la formule du monomère (I), ledit motif divalent A représente :



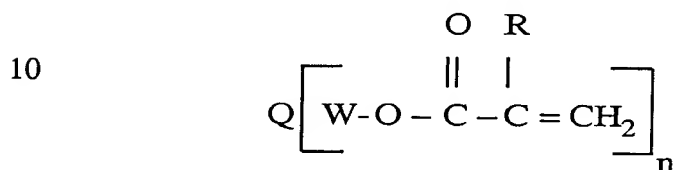
m_2 est tel que défini dans la revendication 1.

3. Composition selon la revendication 1 ou 2 caractérisée en ce qu'elle comprend 40 à 60 parties en poids de monomères (I) et m_1 et m_2 sont des entiers de 5 à 10.

4. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes caractérisée en ce que le monomère (II) est un oligomère uréthane di(méth)acrylate.

5. Composition selon la revendication 4, caractérisée en ce que ledit oligomère uréthane di(méth)acrylate est un polyester aliphatique.

6. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 3 caractérisée en ce que le monomère (II) a pour formule:



15 dans laquelle Q est un radical de valence n, à structure linéaire, ramifiée ou cyclique, renfermant au moins deux motifs de formule - C - NR' -



20 W est un radical alkyle divalent, de structure linéaire ou ramifiée, de 1 à 5 atomes de carbone.

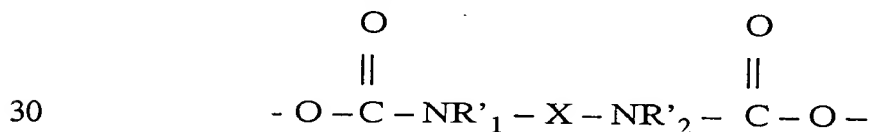
n varie de 2 à 4,

R représente H ou CH₃ -, et

R' représente H ou un lien valentiel.

7. Composition selon la revendication 6, caractérisée en ce que W représente le radical -CH₂ CH₂-

25 8. Composition selon la revendication 6 ou 7 caractérisée en ce que, dans la formule du monomère (II), le radical Q est un radical divalent de formule :

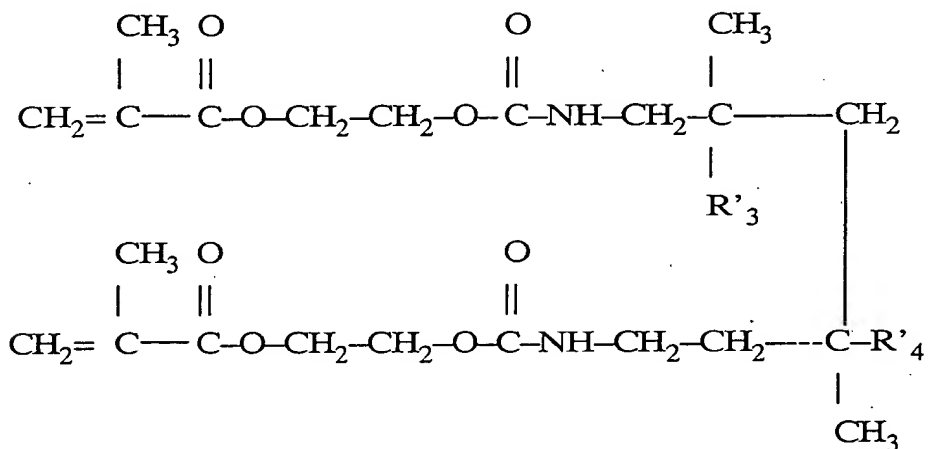


dans laquelle X représente une chaîne alkyle divalente linéaire ou ramifiée de 1 à 5 atomes de carbone, préférentiellement de 8 à 12 atomes de carbone.

35 R'₁ et R'₂ désignent indépendamment l'un de l'autre H ou

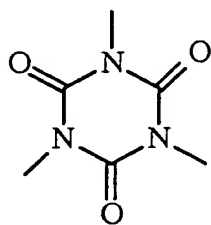
$\text{CH}_3.$

9. Composition selon la revendication 8 caractérisée en ce que le monomère (II) a pour formule



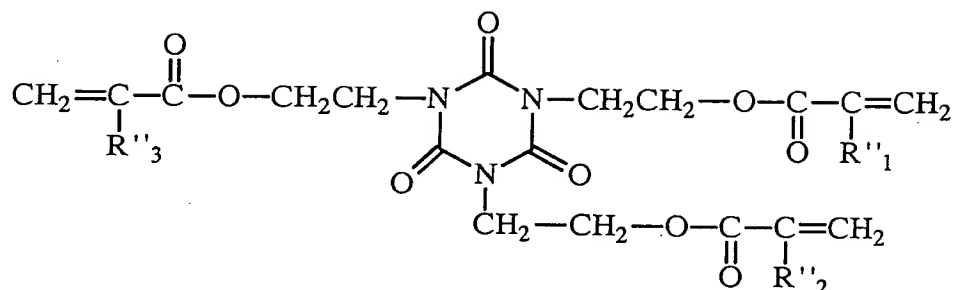
dans laquelle R'_3 et R'_4 désignent, indépendamment l'un de l'autre H ou CH_3 .

10. Composition selon la revendication 6 ou 7 caractérisée en ce que, dans la formule du monomère (II), Q désigne un radical trivalent de formule :



11. Composition selon la revendication 10 caractérisée en ce que le monomère (II) a pour formule :

35



5

10 dans laquelle R''_1 , R''_2 et R''_3 représentent, indépendamment les uns des autres H ou CH_3 .

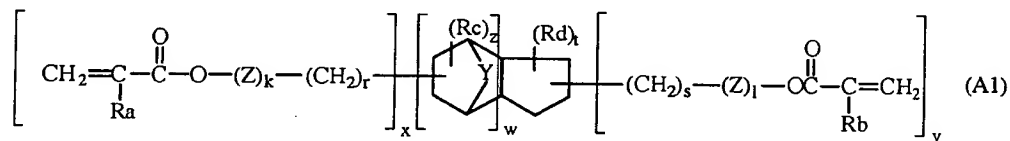
12. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes caractérisée en ce qu'elle comprend de 30 à 40 parties en poids de monomère (II).

15

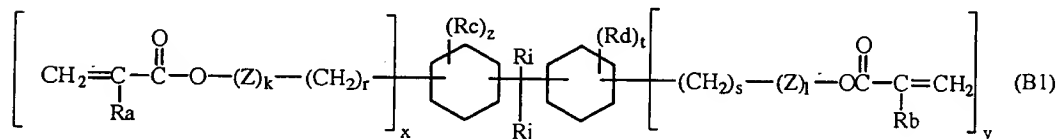
13. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le monomère (III) à haut nombre d'Abbe comprend au moins un radical cyclique ou polycyclique hydrocarboné non aromatique.

20

14. Composition selon la revendication 13, caractérisée en ce que le monomère (III) est choisi parmi l'un au moins des monomères de formule suivante :

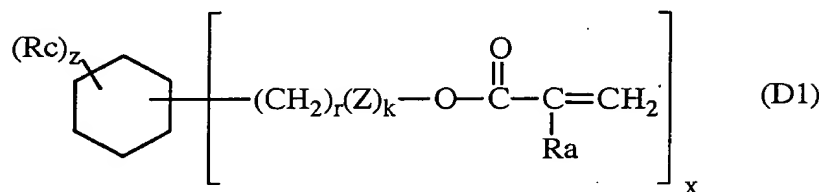
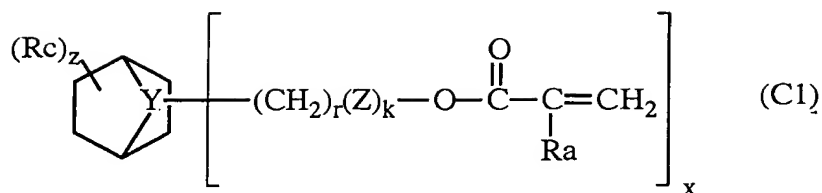


25



30

35



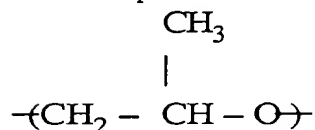
Formules dans lesquelles :

Y est un radical divalent choisi parmi

- O - , - CH₂ - , - C (CH₃)₂ - , - C (H) (CH₃) -

Z est un radical divalent choisi parmi

- (CH₂)_p - O - , p étant un entier de 1 à 4, et

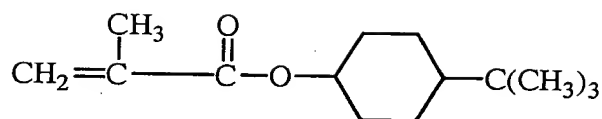


R_a, R_b représentent H ou CH₃ , R_c, R_d représentent indépendamment l'un de l'autre un radical alkyle linéaire ou ramifié de 1 à 6 atomes de carbone

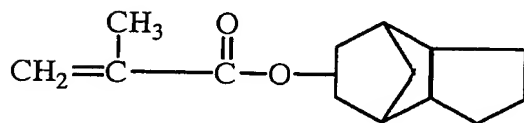
R_i, R_j représentent indépendamment l'un de l'autre un radical alkyle linéaire ou ramifié de 1 à 10 atomes de carbone,

w est un entier de 1 à 3, x est un entier de 0 à 3, y est un entier de 0 à 3 à la condition que x + y ≥ 1, k est un entier de 0 à 6, l est un entier de 0 à 6, r est un entier de 0 à 6, s est un entier de 0 à 6, z est un entier de 0 à 3 et t est un entier de 0 à 3.

15. Composition selon la revendication 14 caractérisée en ce que le monomère (III) est choisi parmi les monomères de formule :

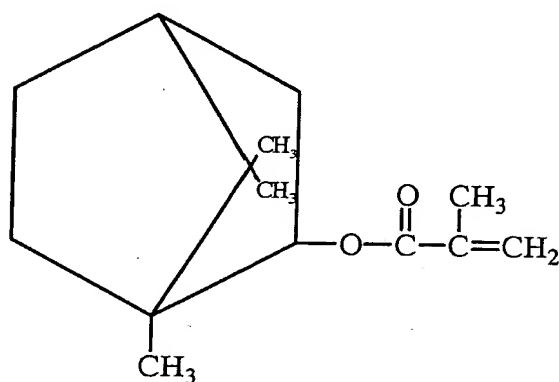


5

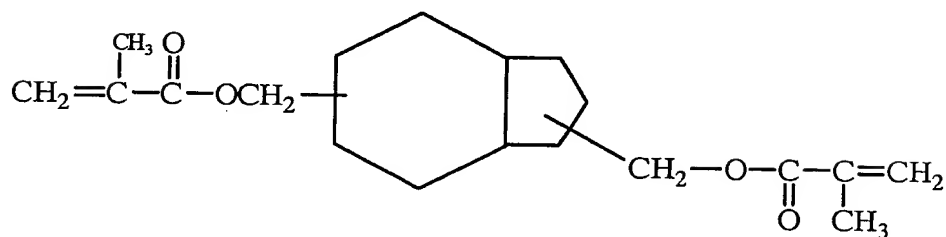


10

15



20



25

16. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes caractérisée en ce qu'elle renferme de 10 à 30 parties en poids de monomère (III).

17. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes caractérisée en ce que les monomères (II) et (III) conduisent chacun, par homopolymérisation à un homopolymère d'indice de réfraction inférieur ou égal à 1,54.

18. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle comprend un ou plusieurs

35

monomères (IV) polymérisables par voie radicalaire, différents des monomères (I), (II) et (III), dans une proportion de 0 à 40% en poids par rapport au poids total des monomères (I), (II) et (III).

5 19. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes caractérisée en ce que le monomère (IV) est tel que son homopolymère possède un indice de réfraction inférieur ou égal à 1,54.

10 20. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes caractérisée en ce qu'elle possède une viscosité inférieure ou égale à 0,3 Pa.s.

21. Substrat polymère transparent possédant un indice de réfraction variant de 1,48 à 1,52 caractérisée en ce qu'il est obtenu par polymérisation d'une composition selon l'une quelconque des revendications précédentes.

15 22. Lentille optique comprenant un substrat polymère selon la revendication 21.

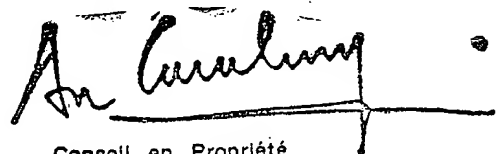
23. Lentille optique selon la revendication 22 caractérisée en ce que la lentille est une lentille ophtalmique.

20 24. Lentille optique selon la revendication 23 caractérisée en ce que la lentille est un verre de lunette.

25

30

35


Conseil en Propriété
Industrielle

THIS PAGE BLANK (USPTO)